```
1981:66660 CAPLUS
AN
DN
    94:66660
    Entered STN: 12 May 1984
ED
    Curable epoxy resin compositions
TТ
    Mitsubishi Petrochemical Co., Ltd., Japan
PA
    Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 8 pp.
SO
    CODEN: JKXXAF
    Patent
DT
    Japanese
LΑ
    C08G059-42; C09D003-58; C09J003-16; C09K003-10
IC
    36-3 (Plastics Manufacture and Processing)
CC
FAN.CNT 1
    PATENT NO.
                        KIND
                               DATE
                                          APPLICATION NO.
                                                                 DATE
   . ---
                        ----
                               -----
                                          -----
                                                                 -----
    JP 55129416
                         A2
                               19801007
                                          JP 1979-36851
                                                                 19790330
PΤ
PRAI JP 1979-36851
                        Α
                               19790330
CLASS
 PATENT NO.
                CLASS PATENT FAMILY CLASSIFICATION CODES
 -----
                ----
                      C08G059-42; C09D003-58; C09J003-16; C09K003-10
JP 55129416
                IC
                IPCI
                       C08G0059-42; C09D0003-58 [ICA]; C09J0003-16 [ICA];
                       C09K0003-10 [ICA]
AB
    Epoxy resins, polycarboxylic acid anhydrides, and
    fatty acids containing ricinoleic acid are hardened to prepare moldings having
    good flexibility and heat and impact resistance. Thus Epikote 828
    25068-38-6] 100, castor oil fatty acid 35,
    HN-2200 [38497-16-4] 70, and 1-benzyl-2-methylimidazole 1 part were
    mixed, degassed, and hardened at 80° for 3 h and at 120° for
     6 h to prepare a molding having heat crack index 10 and bending flexibility
     24 mm, compared with 2 and 10, resp., for a similar molding prepared in the
     absence of castor oil fatty acid.
ST
    epoxy resin anhydride crosslinker; heat impact resistance epoxy;
    castor oil epoxy plasticizer
ΙT
    Plasticizers
        (castor oil fatty acids, for epoxy
       resins)
IT
    Crosslinking agents
        (methyltetrahydrophthalic anhydride, for epoxy resins
       containing castor oil fatty acids)
IT
    Epoxy resins, uses and miscellaneous
    RL: PEP (Physical, engineering or chemical process); PROC (Process)
       (moldings, flexible and heat-impact-resistant)
TT
    Fatty acids, uses and miscellaneous
    RL: MOA (Modifier or additive use); USES (Uses)
        (castor-oil, plasticizers, for epoxy
       resins)
IT
    38497-16-4
    RL: MOA (Modifier or additive use); USES (Uses)
        (crosslinking agents, for flexible and heat- and
       impact-resistant epoxy resing)
    25068-38-6
    RL: PEP (Physical, engineering or chemical process); PROC (Process)
```

(moldings, flexible and heat-impact-resistant)

PAT-NO:

JP355129416A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 55129416 A

TITLE:

CURABLE EPOXY RESIN COMPOSITION

PUBN-DATE:

October 7, 1980

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

MIURA, MARENORI ONUMA, YOSHINOBU

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME MITSUBISHI PETROCHEM CO LTD COUNTRY

N/A

APPL-NO:

JP54036851

APPL-DATE:

March 30, 1979

INT-CL (IPC): C08G059/42, C09D003/58, C09J003/16, C09K003/10

#### ABSTRACT:

PURPOSE: An epoxy resin composition in which ricinoleic acid is used together with an <u>acid anhydride curing agent</u> to give cured products with high flexibility and heat-shock resistance, thus being suitably used as an insulating impregnant for electric parts and as a sealing material.

CONSTITUTION: The objective composition comprises (A)100pts.wt. of a polyfunctional epoxy compound bearing two or more 1,2epoxy groups in the molecule such as glycidyl ether of polyhydric phenol, (B) 10∼200 parts of an alicyclic and/ or aliphatic polycarboxylic anhydride such as maleinized alloocimene and (C) 10∼100 parts of fatty acid containing more than 50wt% of ricinoleic acid as the major component such as castor oil.

EFFECT: As components A and B used in the present invention are liquid at room temperature, the resulting composition is a lowviscosity liquid, thus having high operablity.

COPYRIGHT: (C) 1980, JPO&Japio

DERWENT-ACC-NO:

1980-83412C

DERWENT-WEEK:

198047

COPYRIGHT 2006 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Curable epoxy! resin compsns.- comprise polyfunctional epoxy! cpd., an aliphatic poly:carboxylic anhydride and a

fatty acid

PATENT-ASSIGNEE: MITSUBISHI PETROCHEMI@L CO LTD[MITP]

PRIORITY-DATA: 1979JP-0036851 (March 30, 1979)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAINIPC

JP 55129416 A October 7, 1980 N/A 000 N/A

INT-CL (IPC): C08G059/42, C09D003/58, C09J003/16, C09K003/10

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 55129416A

BASIC-ABSTRACT:

Compsn. comprises (a) a polyfunctional epoxy cpd. contg. >=2 1,æpoxy gps. and which is liq. at room temp. (e.g glycidyl ethers of diphenyl alkanes, 4,4'-dihydroxydiphenyl sulphone, hydroquinone, resorcin, dihydroxydiphenyl or dihydroxynapthalene or novolak or resol) (100 pts. by wt.); (b) an aliphatic polycarboxylic anhydride also liq. at room temp. (e.g. metryl tetrahydrophthalic, methyl hexcahydrophthalic, methyl nudic and hexahydrophthalic-anhydrides, Diels-Alder reaction prods. of a triene or alpha-terpene and maleic anhydride or a diene dimer and maleic anhydride, isomerised prods. of the Diels-Alder reaction prods, acid anhydride prepd. by heating rimuene and maleic anhydride and partial or completely hydrogenated prods. of the Diels-Alder reaction prods., etc. (10-200 pts. by wt.); and (c) a fatty acid comprising >=50 wt. % of licinolic acid 10-100 pts. by wt.) together with conventional additives. The compsns. provide cured prods. having high flexibility and thermal shock resistance.

TITLE-TERMS: CURE POLYEPOXIDE RESIN COMPOSITION COMPRISE POLYFUNCTIONAL POLYEPOXIDE COMPOWD ALIPHATIC POLY CARBOXYLIC ANHYDRIDE FATTY ACID

DERWENT-CLASS: A21

CPI-CODES: A05-A01B; A08-D02;

POLYMER-MULTIPUNCH-CODES-AND-KEY-SERIALS:

Key Serials: 0037 0203 0224 0228 1277 1282 1365 1367 1369 1377 1383 1601 2002 2015 2020 2198 2286 2287 2302 2493 2511 2600 2628 2671

Multipunch Codes: 011 03& 05- 075 106 140 199 213 217 218 219 220 222 223 226

231 240 299 331 336 341 359 44& 473 475 505 541 546 551 560 566 720

# (9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭55—129416

௵Int. Cl. <sup>3</sup>	識別記号	庁内整理番号	❸公開 昭和55年(1980)10月7日
C 08 G 59/42		2102—4 J	
// C 09 D 3/58		7167—4 J	発明の数 1
C 09 J 3/16		7016—4 J	審査請求 未請求
C 09 K 3/10		6526—4H	
			(全 8 頁)

69硬化性エポキシ樹脂組成物

②特 願 昭54-36851

**②出** 願 昭54(1979) 3 月30日

@発 明 者 三浦希機

茨城県稲敷郡阿見町大字若栗13 15番地三菱油化株式会社中央研 究所内 @発 明 者 大沼吉信

茨城県稲敷郡阿見町大字若栗13 15番地三菱油化株式会社中央研 究所内

⑪出 願 人 三菱油化株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5

番2号

個代 理 人 弁理士 中谷守也

明細書

/. 発明の名称

硬化性エポキシ樹脂組成物

ユ 特許請求の範囲

/ (a) / 分子中に2個以上の / 2一エ ポキシ基を含有する多官能性エポキシ化合物

(b) 脂環族ポリカルポン酸無水物及び/又 は脂肪族ポリカルポン酸無水物、並びに (c) リシノール酸を主成分とする脂肪酸 を含有してなる硬化性エポキシ樹脂組成物。

2 (a)成分及び(b)成分がいずれも常復で液状であり、かつ(c)成分がリシノール酸を50重量%以上含有する脂肪酸である特許請求の範囲第/項配載の組成物。

3. (a)成分 / 00 重量部 に対し(b) 成分が / 0~200 重量部及び(c)成分が / 0~ / 00 重量部である特許請求の範囲第 / 項叉は第2項記載の組成物。

3. 発明の詳細な説明

本発明は可挽性及び耐熱衝撃性に優れた硬化物を与える硬化性エポキシ樹脂組成物に関するものであり、この組成物は特に電気部品の絶縁合浸材及びシーリング材等の用途に適するものである。

エポキン樹脂はポリアミン硬化剤、酸無水物硬化剤等によつて硬化させることにより、 化学的、機械的及び電気的特性に優れた硬化 物を与えることができ、歯科、接着剤、注型 材、積層材及びシーリング材等の種々の用途 に広く利用されている。

特開昭55-129416(2)

いたエ 載されたような種々の多官的性エポキシ化合 するた 物が使用できる。その代表的な多官的性エポ ・物硬化 キシ化合物としては下配のものがあげられる

脂肪族ポリヒドロキシ化合物のポリ(エ ポキシアルキル)エーテル類、たとえばエ

-4-

本発明者等は、酸無水物硬化剤を用いたエポキン樹脂における上記の欠点を改良するために種々研究を行なつた結果、酸無水物硬化剤にリシノール酸を併用することにより、その目的を進成できる知見を得、本発明に到達したのである。

すなわち、本発明は、

(a) / 分子中に2個以上のパスーエポキシ 基を含有する多官能性エポキシ化合物、

( b ) 脂環族ポリカルポン酸無水物及び/又 は脂肪族ポリカルポン酸無水物、並びに

(c)リシノール酸を主成分とする脂肪酸を含有してなる硬化性エポキシ樹脂組成物を 提供するものである。

本発明における(a)成分の/分子中に2個以上のパ2-エポキン基を含有する多官能性エポキン化合物としては、エポキン樹脂用の種々の多官能性エポキシ化合物、たとえば超内弘編、昭和45年9月30日、昭見堂発行の「エポキン樹脂」第3章及び第4章に配

-3-

ナレングリコール、グリセリン、トリメチロールプロペン又はペンタエリスリトール より誘導されるエポキシ化合物。

ポリカルポン酸のポリグリンジルエステル類、たとえばフタル酸、テレフタル酸又はヘアンピン酸、テトラヒドロフタル酸又はヘキサヒドロフタル酸のジグリンジルエステル。

不飽和脂肪酸のポリマーのポリグリンジ ルエステル類、たとえばリノレン酸二量体 のジグリンジルエステル。

不飽和酸エステルのエポキン化物、たと えばエポキン化アマニ袖又はエポキン化大 豆袖。

エポキシ化したジェン類、たとえばジェ ポキシ化プタジェン又はジェポキシ化ビニ ルシクロヘキセン。

3.4ーエポキシーシクロヘキサンカルポン酸の3.4ーエポキシンクロヘキシルメテルエステル、ポリグリンジルイソシアヌレ

ート、ジグリンジルアニリン。

エポキン基合体類、たとととがよりので、たり、カーリングのでは、カーシンとのの共産をといった。カーシンとのの共産をといった。カーシンとのでは、カーシンのでは、カーシンのでは、カーシンがでは、カーシンがでは、カーシンがでは、カーシンができる。これをは、カーシンができる。これをは、カーシンができる。これをは、カーシンができる。これをは、カーシンができる。これをは、カーシンができる。これをは、カーシンができる。これをは、カーシンができる。カーシンができる。カーシンができる。カーシンがでは、カーシンがでは、カーシンができる。カーシンがは、カーシンがは

本発明にかける(b)成分の脂類族ポリカルポン酸無水物としては、たとえば下配のものがあげられる。

(1) 常温で液状の無水メチルテトラヒドロフタル酸、無水メチルヘキサヒドロフタル酸及び無水メチルナジック酸、酸点34℃の無水ヘキサヒドロフタル酸等。

-5-

特開昭55-129416(3)

(目) ミルセン、アロオシメン、ユワージメ テルーパスワーオクタトリエン、スらージ メテルーパスらーオクタトリエン、パスコーローオク タトリエン、パリらーローオクタトリエン 等のトリエンまたはローテルピネンと無水 マレイン酸とのディールス・アルダー反応 生成物。

• • • • • •

- (目) ブタジエンの二量体、イソブレンの二量体等のジエン類と無水マレイン酸とのディールス・アルダー反応生成物。
- (N) 上記(Ⅱ)及び(Ⅱ)の反応生成物を 加熱処理することにより、又はアミン類、 塩化リチウム、ョウ化ナトリウム、臭化リ チウム、臭化カリウム等のアルカリ金属塩 、有機リン化合物等の異性化触媒の存在下 で異性化処理して得られる異性化生成物。
- (V) リモネンと無水マレイン酸を酸性触媒 の存在下又は不存在下で加熱処理して得られる酸無水物。

-7-

れ、ひまし袖脂肪酸の主成分として酸脂肪酸中に通常80~90重量%の含量で含有されている。リシノール酸は分子中に/個の水酸基と/個の二重結合を有する下記構造式で表わされる脂肪酸である。

との構造式を有する天然のリシノール酸は ノスーオキシーシスーターオクタデセン酸で あるが、この天然のリシノール酸を希硝酸と 亜硝酸ナトリウムとともに加熱して得られる トランス類のリシノエライジン酸も本発明で はリシノール酸に包含せしめる。

リシノール酸を主成分とする脂肪酸は、ひまし油の加水分解で製造され、一般に市販されているから、本発明においてはこれらの市

(VI) 上記(II) ~ (V) の酸無水物の二重 結合を部分的に又は完全に水果添加して得 られる酸無水物。

本発明における(b)成分の脂肪族ポリカルポン酸無水物としては、たとえば無水ドデセニルコハク酸があげられる。

本発明にかける上記(b)成分は、本発明にかける上記(b)成分は、本発明してもよいし、2種以上を併用してもよい。本発明にかける(b)成分として特に好ました。本発明にかける(b)成分と、アロオシメン及びなっピオンの混合物と、気はアロオシメン酸とのなっピオンの混合物と、無水マレイン酸とのでは、アルダー反応生成物、並びにこれらの反応生成物を異性化処理して得られる液状異性化物である。

本発明における(c)成分は、リシノール 酸を主成分とする脂肪酸であり、リシノール 酸含有量がより重量劣以上の脂肪酸が好まし い。リシノール酸はリシノレイン酸ともいわ

-8-

販品を有利に使用することができる。

また、リシノール酸は単独ではエポキシ化合物に対して単官能性としてしか反応しないが、 酸無水物の存在下では二官能性としての反応性を示すので、 多官能性エポキシ化合物(a)に酸無水物(b)とリシノール酸(c)

を配合してをる本発明の組成物は、その硬化 に換してリシノール酸(c)が(b)成分の 酸無水物と共働して硬化反応に寄与するとと もに、それにより硬化物の耐熱衝撃性及び可 撓性を向上させるのに寄与するものと思われる。

、その用途が制限され、いずれも好ましくない。

等に、硬化性エポキシ樹脂組成物に、たとえばアジビン酸(融点 / 5 2 で)、アセライン酸(融点 / 0 6 で)等のジカルポン酸を配合して硬化物性を改善する場合に、それらの配合には / 0 0 で以上の高温加熱を必要とし

(関無水物)

本発明の組成物における各成分の配合割合は、(a)成分 / 0 0 重量部に対して、(b) 成分が / 0 ~ 2 0 0 重量部、好ましくは 2 0 ~ / 7 0 重量部、(c)成分が / 0 ~ / 0 0 重量部、好ましくは 2 0 ~ 8 0 重量部である。(c)成分の配合割合があまり少ないと配 (他物の制変形態度が低下してきて(たとえば熱変形態度が 2 0 ~ 3 0 ℃に低下する。)

-/2-

、しかも得られる硬化物の可撓性の向上効果が充分でないのと較べれば、本発明における リシノール酸を主成分とする脂肪酸の配合に よる低温温和性の良好なこと、組成物の粘度 低下に優れた効果が得られること、及び硬化 物の着しい可撓性向上効果が得られること等 は、驚ろくべき優れた効果である。

チルイミダゾール等)、トリフエニルホスフ イン、8 - ジアザーピックロ〔よ・4・0〕 ウンデセンーク、オクテル限スズ等があげら れる。

- • • • •

また、本発明の硬化性エポキシ樹脂組成物 には、その硬化的の任意の段階にかい変 剤等を混合することができる。その完積制 び補強剤としては、たとえばガラス繊維、カ ーポン繊維、雲母、石英粉、酸化アルミニ ウム粉及び炭酸カルシウム等かあげられる。

本発明の硬化性エポキシ樹脂組成物は、エポキシ樹脂の通常の用途、たとえば接着剤、 強料、圧縮成型用材、積層成型用材、注型用 材及びシーリング用材等に使用することがで きる。特に、(a)成分として液状の多官能 性エポキシ化合物、(b)成分として液状の 健無水物を選択・使用すれば、常温で低粘度 の液状組成物となるから、この組成物は電気

-/5-

アロオシメンの摘下時には赤色であり、反応 が終了するにつれて表褐色に変化した。

反応終了後、 / 0 0 で以下の強度でアスピレーター後引による減圧( 減圧度 2 0 = Hg ) 下に過剰のアロオシメンを育去した。生成無水マレイン化アロオシメンの融点は75~8 0 でであつた。

#### 四無水物製造例2

上記製造例 / において得られた無水マレイン化アロオシメン6 0 9 を、提择機、强度計、コンデンサー、塩素ガス導入管を付設した四つロフラスコに入れ、約 / 0 0 ℃に加熱溶解した。

とれにより化ナトリウムバ89を加え、 200℃で2時間提拌した(よう化ナトリウムは完全に搭解せず、細かく分散していた。)。

反応終了後、nーヘキサンを500cc加え、10%チオ保護ソーダ水溶液500ccで生成物を洗浄した。水洗後、水溜を除き、油層

絶象用含浸材及びシーリング材等として着し く使れている。

次に、 酸無水物製造例、 実施例及び比較例をあげて本発明をさらに具体的に説明する。 とれらの例における部は特に付配しない限り 、 重量にもとづくものである。

#### 联無水物製造例 /

-16-

に無水硫酸ソーダを加えて脱水し、ついで減 圧度の 5 m Hg で蒸留した。 / 60~/85 で / 0.5 m Hg の留分として淡黄色の液状無 水マレイン化アロオシメンを分する収率90 %)を得た。その粘度(B型粘度計)は25 でで/22cpsであつた。

## 酸無水物製造例 3

製造例 / で得た無水マレイン化アロオシメン60 を提择機、温度計、コンデンサー及び 意素導入管を付設した四つロフラスコK人 ル、約 / 00 で に加熱 溶解した。 これ K トリーロープテルアミン 0.3 をを加え、 / 9 0 でで 激素ガスを導入しながら / 時間 提拌処理をした。 この間 K トリーロープテルアミンは均一に溶解した。

処理後の生成物を減圧度の5 mm Hg で単葉質し、 / 4 7 ~ / 7 5 ℃ / 0.5 mm Hg の質分として、 複黄色の散状の無水マレイン化アロオシメン 5 7 g (原料の無水マレイン化アロ

オンメンに対する収率タケ%)を得た。その 粘度(B型粘度計)は25℃で87cpsで あつた。

#### 酸無水物製造例4

アロオシメンの代りに、純度よの重量%のαーテルピネン(安原油脂工業社製品)を2000分(スタケモル)及び反応温度を70~80℃とした以外は、製造例/と同様にして反応をさせた。/60~/80℃/0.5 = Hg で被圧蒸留精製し、/よよ6分(原料に対する収率95%)の無水マレイン化αーテルピネンを得た。

#### 酸無水物製造例が

アロオシメンの代わりに、純度フタ重量%のミルセン(安原油脂工業社製品)を1333 タ(ス35モル)及び反応温度をフロ〜80 でとしたほかは、製造例!と同様にして反応 を行なつた。155〜175で/1= Hg で 波圧蒸留精製し、15239(原料に対する 収率93%)の無水マレイン化ミルセンを得

-19-

機拌した。得られた生成物を減圧度の5 == Hg
で単葉留し、155~180℃/0.5 == Hg
留分として淡黄色の液状の混合酸無水物153
を(原料に対する収率93%)を得た。その
粘度は25℃で222cpsであつた。

#### 酸無水物製造例7

製造例 6 において、アロオンメンを 7 0 8 、及びαーテルピネンの代わりに製造例 5 で 用いたミルセンを 4 0 8 用いる以外は、製造 例 6 と同様にして無水マレイン化反応をさせ 、得られた無水マレイン化物を同様にして異 性化処理した。

得られた異性化処理後の液状の酸無水物の 2 までの粘度は / / 2 c p s 及び収率は 9 2 %であつた。

### 奥施例 /

エピコート 8 2 8 [ シエル化学社商品名、 エポキシ当最 / 8 9、 ピスフェノール A のグ リシジルエーテル ] / O O 部、製造例 2 にお いて得られた液状マレイン化アロオシメン t.

#### 酸無水物製造例 6

この混合酸無水物にトリーnープテルアミンの8g(酸無水物混合物の理論収量に対しての5重量%)を加え、190℃での5時間

-20-

/ 0 0 部、ひまし油脂肪酸(蘇研化学社製品、リンノール酸含有盤 8 0 ~ 8 5 度最%) 3 5 部、促進剤として / ーベンジルー 2 ーメテルイミダゾール / 部を 3 0 ~ 4 0 ℃で均一に提拌、混合し、減圧下(2 m Hg以下)で脱泡してエポキシ樹脂組成物を調製した。 との組成物の粘度は 2 5 ℃で 7 8 0 c p s であった。

この組成物を80℃で3時間前硬化させ、 次いで120℃で6時間接硬化させたところ 、奏-/に示す可撓性のある硬化物が得られ た。

#### 実施例2

被状無水マレイン化アロオシメン / O O 部の代りに市版の硬化剤 H N - 2 2 0 O (日立化成社商品名、無水メチルテトラヒドロフタル酸) 7 O 部を用いた以外は、実施例 / と同様にして組成物を調製し、同様にして硬化させた。

得られた硬化物の物性は袋ーノに示すとお

特開昭55-129416(7)

りでもつた。

比較例 /

エピコート828を65部、エピコート871(シェル化学社商品名、ダイマー酸のグリンジルエステル)を35部、実施例/において用いたと同様のHN-2200を55部、ノーベンジルー2-メチルイミダソールをノ部用い、ひまし油脂肪酸を用いずに、そのほかは実施例/と同様にして組成物を調製し、同様にして硬化させた。

得られた硬化物の物性は表-/ に示すとおりであつた。

比較例2

エピコート828を100部、ドデセニルサクシニック酸無水物(以下、これを「DSA」という。)を130部、1ーペンジルー2ーメチルイミダゾールを1部用い、ひまし油脂肪酸は用いずに、そのほかは実施例1と同様にして組成物を調製し、同様にして硬化させた。

-23-

エピコート828を100部、製造例2で得た液状の無水マレイン化アロオシメンを100部、大豆油脂肪酸(終研化学社製品)を35部用い、ひまし油脂肪酸は用いずに、そのほかは実施例!と同様にして組成物を調製し、同様にして硬化させた。

得られた硬化物の物性は表-/に示すとかりであつた。

実施例3~16

飲のとおりであつた。

表-2 に記載の各組成割合の組成物を、実施例/におけると同一の条件で硬化させた。 得られた各硬化物の硬化物性は表-2 に記

表- / 及び表- 2 代記載の結果から明らかなように、各実施例の組成物の硬化物は、比較例の組成物の硬化物に較べてヒートクラック指数が大きく、耐熱循撃性に著しく優れている。また、表- / に記載の結果から明らかなように、実施例 / ~ 2 の組成物の硬化物は比較例のものと較べて曲げたわみ量が大きく

得られた硬化物の物性は要- / に示すと♪ りであつた。

比較例え

エピコート828を100部、製造例2で 得た被状の無水マレイン化アロオシメンを 120部、1ーペンジルー2ーメテルイミダ ソールを1部用い、ひまし油脂肪酸は用いず に、そのほかは実施例1と同様にして組成物 を調製し、同様にして硬化させた。

得られた硬化物の物性は要−/に示すと♪ りであつた。

比較例4

エピコート828を / 0 0 部、 HN-22 0 0 を 8 0 部、 / ーペンジルー 2 ー メテルイミダゾールを / 部用い、ひまし油脂肪酸は用いずに、 そのほかは実施例 / と同様にして組成物を調製し、同様にして硬化させた。

得られた硬化物の物性は炭ー / 化示すとかりであつた。

比較例5

-24-

、可撓性に著しく優れている。

RELU

_	例	突 热例 /	突施例 2	比較例 /	比較例2	比較例3	比較例 4	比較例よ
組	エポキシ化合物 (部)	±€3-1828 (/00)	≖€⊐-} <b>828</b> (/00)	エピコート828 (65) エピコート87/ (35)	±₹3-}828 (/00)	143-1828 (100)	±₹3-+ <b>828</b> (/00)	エピコート828 (100)
	脂肪腺 (部)	ひまし油脂肪酸(35)	ひまし効脂肪酸(35)	-	. <del>-</del>		-	大豆油脂肪酸 (35)
啟	<b>健無水物</b> (部)	製造例2の4の	HN-2200 (70)	HN-2200 (55)	D 8 A	製造例2の6の(/20)	HN-2200 (80)	製造例20%の (700)
	硬化促進剂 ※1(部)	(/)	(/)	(/)	(/)	(/)	(/)	(/)
<b>SE</b>	硬化物外根	遊明	遊り明	中中不透明	29 99	23. 99	透明	透明
Æ	熱変形数度※2(で)	68	69	70	67	/23	125	60
100	ヒートクランク 指数 単 5	10	10	2	/	. 0	0	10
Ø	· 由げ強度 ※4(kg/≅)	10	10	10	7	/3	14	8
<b>9</b>	创作性率 # 5 (kg/=*)	270	260	240	195	250	273	250
性	曲げたわみ量(=)	27	24	10	17	/3	9	9

# 1 : 硬化促進剤は各例とも!ーペンジルーユーメチルイミダゾールである。
# 2 : ASTM Dー648-45T Kよる。
# 5 : //ユインチ、六角ナット法(オリフアント・ワッシャー法に準ずる。)による。
# 4 : JIS K-69// Kよる。
# 5 : JIS K-69// Kよる。 在)

-27-

. . . . .

-28-

	実施例	3	4	5	6	7	8	9	10	//	1,2	/3	14	15	16
	エポキシ化合物 エピコート828 エピタロン830 乗り	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
組	脂 防 酸 ひまし油脂肪酸 リシノール酸 #2	35	50	35	35	35	35	35	35	35	50	35	33	50	50
成(部)	<b>設無水物</b> 製造例 / のもの 製造例 / のもの , 3 , , 4 , , 5 , , 6 , , 7 , HN-2200 B-650 #3	/20	90	100	100	100	90	110	90	100	60	80	110	100	100
	促進剤 ※4	/	1	/	/	1	/	/	/	/	/	/	/	/	./
硬化物 の物性	熱変形態度 (で) ヒートクラック指数	67	54	70	68	67	77	66	75	67	55	10	10	12	12

**乗! : 大日本インキ社商品名、ピスフエノールアとエピタロルヒドリンより製造されたもの、エポキジ当量!72。** 注)

# 2 \* 伊藤製油社製、リシノール酸の含量タの別以上。 # 3 \* 大日本インキ社商品名、無水メデルペキサヒドロフタル酸。 # 4 \* 各例ともノーベンジルーユーメデルイミダゾールを使用。